#### Claims

What is claimed is:

1 A dentifrice composition containing a dihydrate of dicalcium phosphate as main ingredient; comprising a monofluorophosphate salt and a polyphosphate salt as stabilizing ingredient, which selected from a sodium pyrophosphate or water-soluble sodium polyphosphate in each amount of 0.5 to 2 wt.% or insoluble sodium metaphosphate in an amount of 1 to 4 wt.% with respect to the total amount of the dentifrice composition.

#### (19) 日本国特許庁(JP) ① 特許出願公告

#### ⑫特 許公 **報**(B2) 昭58-35163

filnt.Cl.3 A 61 K 識別記号

庁内整理番号

❷❸公告 昭和58年(1983)8月1日

7/18 6675-4C

発明の数 1

(全6頁)

1

**多油 磨** 

20特 願 昭48-49351

223出 願 昭48(1973)5月2日

**6**3公 開 昭49-133534

❸昭49(1974)12月21日

72)発 明 者 橋本 繁

吹田市千里丘下27の23

79発 明 者 相本 健次

豊中市新千里東町3の3

勿出 人 サンスター株式会社

高槻市朝日町3番1号

四代 理 人 弁理士 青山 葆 外1名

69引用文献

特 公 昭38-6300 (JP, B1)

公 昭42−16958 (JP, B1) Part 特

特 昭47-9350 (JP, A)

特 開 昭49-69848(JP.A)

フッ化ナトリウム(NaF)、フッ化アンモニウム (NH<sub>4</sub>F)またはアルキルアミンフツ酸塩(通称 5 アミンフルオライド: RNH2 · HF)などのこと き、フツ案イオン(F<sup>-</sup>)による効果を期待する ものと、モノフルオルリン酸ナトリウム (Na<sub>2</sub>PO<sub>3</sub>F) などのPO<sub>3</sub>F<sup>2</sup>ーイオンによる

効果を期待するものがある。

果のあることが知られている。しかして、そのフ ツ素化合物としては、フッ化第一スズ(SnF<sub>2</sub>)、

これらのフツ素化合物のうち、SnF2やNaF などのFーを利用してムシ歯抑制効果を達するば あいには、歯磨中にCa <sup>+ +</sup> を溶出する基剤を使 用すれば歯磨中において不溶性のフッ化カルシウ ム(CaF<sub>2</sub>)を生成し、折角のF<sup>-</sup>が歯牙エナメ ル質と結合する力を失なつてムシ歯抑制効果を失 attr なう。そのためFーイオンを歯磨中で安定に保つ ためにはCa <sup>十十</sup> をまつたく含まない不溶性メタ リン酸ナトリウム(以下、IMP という)、プラ スチツク微粉末または難溶性のピロリン酸カルシ 20 ウムを歯磨基剤として使用しなければならない。 しかしながら、このような基剤では歯磨のpHが 5~6に下り、香料選択の自由度が少なくなつた り、コスト高でありまた研磨性および歯磨使用感 の点でかならずしも満足すべきものではなく、現 25 在、歯磨基剤としてもつとも広く利用されている 第二リン酸カルシウム2水化物に比べて劣つてい

一方、 $PO_3F^2$  ー イオンを利用してムシ歯抑制 効果をもたらすばあいには、PO。F2- はCa++ と結合しても比較的溶解度が高いため、基剤とし て第二リン酸カルシウム2水化物を用いるばあい でもそれほどPO<sub>3</sub>F<sup>2</sup>ー が不溶化して水溶性のフ ツ素化合物が激滅することはない。しかしながら、 このような歯磨においても、長期保存中に、フツ 一般に、歯磨には、その基本的命題であるムシ 35 素化合物が基剤表面に吸着または結合され、減少 する欠点を有する。

本発明者らは、第二リン酸カルシウム2水化物

# **切特許請求の範囲**

1 第二リン酸カルシウム 2水化物を主基剤とす る歯磨において、モノフルオルリン酸塩および、 安定剤として、歯磨組成物の合重量に対して 0.5 ~2重量%のピロリン酸ナトリウムもしくは水溶 性ポリリン酸ナトリウムまたは1~4重量%の 不溶性メタリン酸ナトリウムから選ばれるポ リリン酸塩を配合したことを特徴とする 歯

## 発明の詳細な説明

本発明は、フツ素化合物としてモノフルオルリ ン酸塩を安定に配合した歯磨、さらに詳しくは、 第二リン酸カルシウム2水化物を主基剤とする歯 磨において、モノフルオルリン酸塩を長期間安定 に配合せしめてなる歯磨に関する。

歯抑制の効果を達成するために、通常種々の薬剤 が配合されており、なかでもフツ素がきわめて効

を主基剤とする歯磨において、フツ素化合物とし てモノフルオルリン酸塩を配合するはあいに、長 期保存によつても、前記のごときフッ素化合物の 不溶化を起さず安定に保持させる方法を見出すべ ることによりその目的を達しうることを知り、本 発明を完成するにいたつた。

すなわち、本発明によれば、第二リン酸カルシ ウム2水化物を主基剤とする歯磨において、フツ 素化合物としてモノフルオルリン酸塩を配合する 10 合することが知られているが、その配合量はせい に際し、ポリリン酸塩を安定剤として加えること により、モノフルオルリン酸塩が安定化され、そ の歯磨を長期保存しても該フツ素化合物の減少が 抑制されることを知つた。本発明のポリリン酸塩 酸塩が基剤の第二リン酸カルシウム2水化物の固 体表面に吸着結合し、あたかも第二リン酸カルシ ウム2水化物をポリリン酸塩で被覆したような形 となり、第二リン酸カルシウム2水化物よりの されるCa ++量が激滅し、しかも溶出した少量 のCa<sup>++</sup>は歯磨系内に密存するポリリン酸塩のキ レート作用によつてイオンの形を失ないモノフル オルイオン (POsF<sup>2</sup>-)との結合性が弱まつて モノフルオルイオン量を低下させることが少なく。25 はない。 なるものと推定される。

本発明で用いられるモノフルオルリン酸塩とし ては、モノフルオルリン酸ナトリウム、モノフル オルリン酸カリウムおよびモノフルオルリン酸ア ンモニウムなどがあげられる。またポリリン酸塩 30 としては、ピロリン酸ナトリウム (Na, P, O,)、水溶性ポリリン酸ナトリウム、た とえば、トリポリリン酸ナトリウム (Na<sub>5</sub>P<sub>3</sub>O<sub>10</sub>)、トリメタリン酸ナトリウム (Na<sub>3</sub>P<sub>3</sub>O<sub>9</sub>)、テトラメタリン酸ナトリウム (Na<sub>4</sub>P<sub>4</sub>O<sub>1</sub>, ) またはヘキサメタリン酸ナトリウ ム(Na<sub>6</sub>P<sub>6</sub>O<sub>18</sub>)など、不溶性メタリン酸ナト リウム((NaPO<sub>3</sub>)<sub>n</sub>)およびこれらの混合物が あげられる。

本発明における安定化効果を達成するためには、40 ポリリン酸塩を歯磨組成物の全重量に対して 0.5 %(重量%、以下同じ)以上とするのが好ましい。 ただし、必要以上に多量に配合すると、歯磨が長 期保存中にゲル化したり、また歯磨を内面なしの

アルミチユーブに充填するようなばあいには溶存 ポリリン酸塩とアルミチユーブとの間に化学反応 を生じてアルミチユーブの腐蝕が促進される。し たがつて、ポリリン酸塩の配合割合は、たとえば く種々研究を重ねた結果、ポリリン酸塩を添加す 5 ピロリン酸ナトリウムでは 0.5~2%、水溶性ポ リリン酸ナトリウムでは0.5~2%、不溶性メタ リン酸ナトリウムでは1~4%とするのがとくに 好ましい。なお、ピロリン酸ナトリウムを第二リ ン酸カルシウム2水化物の安定剤として歯磨に配 ぜい 0.2~0.3%程度であつて、この程度では本 発明の目的であるフッ素化合物の安定化には寄与 しない。

なお、本発明における、第二リン酸カルシウム による安定化の機作は明確ではないが、ポリリン 15 2水化物を主基材とするとは、歯磨基剤として第 ニリン酸カルシウム2水化物が、その量的割合の いかんを問わず、かならず含まれるとの意であつ て、他の基剤、たとえば IMP などを含んでいて ももちろんさしつかえない。他の基剤として Ca ++ の溶出を抑制するため、歯磨系内に溶出 20 IMP が配合されているばあいには、それは基剤 として作用すると同時にフツ素化合物の安定剤と しても作用する。

> つぎに実施例をあげて本発明をさらに具体的に 説明するが、本発明はこれらに限定されるもので

## 実施例 1

常法によりつぎの処方を有する練歯磨を調製し

	(%)
第二リン酸カルシウム 2 水化物	4 8.0 0
カルポキシメ <i>チ</i> ルセルロースナ トリウム	1.00
ラウリル硫酸ナトリウム	1.50
グリセリン	
水	2 5.2 3 2
香料	1. 0 0
サツカリンナトリウム	0.20
モノフルオロリン酸ナトリウム	0.7 5 8
殺菌剤、防腐剤	0.30

35

トリポリリン酸ナトリウム

5 6 (%) 実施例 4 常法により、つぎの処方を有する練歯磨を調製 不溶性メタリン酸ナトリウム 2.00 した。 実施例 2 (%) 5 常法により、つぎの処方を有する練歯磨を調製 第二リン酸カルシウム 2水化物 4 8.0 0 した。 カルボキシメチルセルロースナ 1.00 トリウム (%) ラウリル硫酸ナトリウム 1.50 10 第二リン酸カルシウム 2水化物 4 8.00 グリセリン 2 0.0 0 カルポキシメチルセルロースナ 1.00 トリウム 水 2 5. 2 3 2 ラウリル硫酸ナトリウム 1.50 香料 1.00 グリセリン 2 0.0 0 15 サツカリンナトリウム 0.20 水 2 5. 2 3 2 モノフルオロリン酸ナトリウム 0.758 香料 殺菌剤、防腐剤 1.00 0.30 サツカリンナトリウム 0.20 ヘキサメタリン酸ナトリウム 2.00 20 モノフルオロリン酸ナトリウム 0.758 参考例 1 殺菌剤、防腐剤 0.30 常法により、つぎの処方を有する練歯磨を調製 ピロリン酸ナトリウム 2.00 した。 実施例 3 25 (%) 常法により、つぎの処方を有する練歯磨を調製 第二リン酸カルシウム 2水化物 5 0. 0 Q した。 カルポキシメチルセルロースナ 1.00 トリウム (%) ラウリル硫酸ナトリウム 1.50 30 第二リン酸カルシウム 2水化物 4 8.0 0 グリセリン 2 0.0 0 カルボキシメチルセルロースナ 1.00 トリウム 水 25.232 ラウリル硫酸ナトリウム 1.50 香料 1.00 グリセリン 2.0.00 35 サツカリンナトリウム 0.20 水 2 5. 2 3 2 モノフルオロリン酸ナトリウム 0.758 香料 1.00 殺菌剤、防腐剤 0.30 サツカリンナトリウム 0.20 40 参考例 2 モノフルオロリン酸ナトリウム 0.758 常法により、つぎの処方を有する練歯磨を調製 殺菌剤、防腐剤 0.30

(3)

2.00

した。

15

	(%)	7
不溶性メタリン酸ナトリウム	5 0. 0 <b>0</b>	
カルボキシメチルセルロースナ トリウム	1.00	5
ラウリル硫酸ナトリウム	1.5 0	3
グリセリン	2 0.0 0	
水	2 5. 2 3 2	
香料	1.00	10
サツカリンナトリウム	0.20	
モノフルオロリン酸ナトリウム	0.758	
殺菌剤、防腐剤	0.3 0	

前記実施例1および参考例1および2でえられ た歯磨を55℃で1カ月、35℃で3カ月または 室温で2年間保存したのち、その水溶性フツ素量 を測定した。その結果を第1表に示す。

なお、水溶性フッ素はつぎのようにして定量し 20 た。

#### (1) 試験検液の作成

歯磨28を100㎡ピーカーに精秤し、正確 に純水 5 0 ㎖を加え、マグネチツクスターラー にて30分攪拌する。これを遠心管に移し、 3 3 0 0 G (半径 1 1.8 cm、 5 0 0 0 rpm ) に て20分間遠心分離し、上澄液25㎡をとる。 これをできるだけ少量の水で定量的に蒸留フラ スコに洗い込む。ガラス玉8~12個、硫酸 ☆ ☆ 50 mlを加えて水蒸気蒸留を行なう。留出液を 250mlメスフラスコに受ける。フラスコ内の 温度が130℃になつたときに水蒸気を通じ始 め、同時にフラスコ内の温度を135~145 ℃に保つように加熱調節する。留出液が200 ml程度になるまで蒸留を続けたのち、純水を加 えて正確に250㎡とする。これを試験検液と して直ちにつぎの発色操作に付す。

### (2) 発色操作

試験検液10㎖および水10㎖を正確に25 nlyスフラスコにとり、アルフツソン溶液(ラ ンタン・アリザリンコンプレクソンキレート十緩 賃液)5 mlおよびアセトン10 mlを加え、かる く振りまぜ混和したのち、水を加えて正確に標 線に合わせる。1.5時間室温で放置する。水を 用いて調製した液を対照とし、波長620πμ で試験検液を用いて調製した液の吸光度(Er) を測定する。

# (3) フツ素標準液の発色

検液と同時に、フツ素標準液(NaF 22.1 **吻を水にとかして正確に500㎖とする。F**−  $=20 \mu$  f /ml) 10 mlを正確にとり水を加え て正確に250肌とし、この液10肌を正確に 25 ml メスフラスコにとり、前記と同様に操作 して調製した液の吸光度(Es)を測定する。

## (4) 計算式

つぎの式にしたがつて水溶性フツ素量を算定 する。

 $E_T \times 10 \times 2$ 水溶性フッ素量(ppm)=標準液中のフッ素量× Es×試料の9数×比色に用いた検液量(nl)

25

第 1 表

	水溶性フツ素量(ppm)					
	製造直後	5 5 ℃ 1 カ月	35℃3カ月	室温2年		
実施例1	7 5 0	5 2 0	5 4 0	5 5 0		
参考例 1	7 3 0	3 8 0	3 9 0	400		
参考例2	7 6 0	7 5 0	750	760		

上記結果からも明らかなごとく、本発明によ

る実施例1の歯磨では、基剤としてCa++を

10

9

溶出しない IMP のみを用いた参考例2の歯磨 よりは水溶性フツ素保存性が劣るが、同じ Ca <sup>十十</sup> を溶出する第二リン酸カルシウム2水 化物を基剤とし、安定剤のポリリン酸ナトリウ ぐれた水溶性フツ素保持性を示す。

実施例5~7および比較例1および2

☆ 前記実施例2の処方において、ピロリン酸ナト リウムの配合量を下記第2表に示す割合にて用い て練歯磨を調製し、それを前記と同様に、55℃ で1カ月、35℃で3カ月または室温で2年間保 ムを添加しない参考例1の歯磨に比し、数段す 5 存したのち、その水溶性フツ素量を測定した。結 果を第2表に示す。

> 第 2 表

☆

実施例、 比較例番 号		水溶性フツ素量(ppm)					
	製造直後	5 5 ℃ 1 カ月	3 5 ℃ 3 カ月	室温2年			
実施例5	0. 5	740	5 1 0	5 0 5	510		
実施例6	1	7 4 0	5 1 0	5 1 0	5 1 5		
実施例7	2	740	5 2 0	5 1 0	5 1 5		
比較例1	3	750	5 1 5	5 2 0	510		
比較例2	5	750	5 1 5	5 1 0	5 3 0		

注:比較例1および2においてはゲル化性が大となり、歯磨の 性状が好ましくない。

ましい。

前記実施例5~7および比較例1において、ピ ロリン酸ナトリウムの代りに、水溶性ポリリン酸 塩としてトリポリリン酸塩、トリメタリン酸塩、※

以上の結果より、ピロリン酸塩の場合は歯磨組 ※テトラメタリン酸塩およびヘキサメタリン酸塩を、 成物の全重量に対して 0.5~2重量%の範囲が好 25 また、不溶性ポリリン酸塩として不溶性メタリン 酸塩を用い(いずれもナトリウム塩)、同様にし てその水溶性フッ素量を測定した。その結果を第 3表に示す。

> 第 表 3

安定剤種類	配合量 (%)		歯磨性状			
		製造直後	5 5 ℃ 1 カ月	35℃3カ月	室温2年	困胎性认
〔水溶性ポリ	0. 2	750	380	370	380	良 好
リン酸塩〕トリポリリン	0. 5	750	520	5 3 0	5 2 0	"
酸塩	1	750	5 3 0	5 2 0	5 3 0	"
	2	750	5 4 0	5 4 0	5 2 0	"
	3	750	5 5 0	5 5 0	550	ゲル化性大
トリメタリン 酸塩	0. 2	7 4 0	370	3 6 0	370	良 好
	0. 5	7 5 0	5 2 0	5 2 0	5 3 0	"

		水溶性フッ素量(ppm)				
安定剤種類	配合量(%)	製造直後 55℃1カ月 35℃3カ月 室温		室温2年	- 歯磨性状	
トリメタリン 酸塩	1	750	5 3 0	5 2 0	530	良好
10000000000000000000000000000000000000	2	755	5 2 0	5 3 0	5 2 0	"
	3	750	5 4 0	5 5 0	5 2 0	ゲル化性大
テトラメタリ	0. 2	750	360	370	360	良 好
ン酸塩	0. 5	7 5 5	5 2 0	5 4 0	5 3 0	"
	1	760	5 1 0	5 4 0	5 3 0	11
÷	2	750	5 3 0	5 4 0	5 2 0	"
	3	750	5 4 0	5 5 0	5 4 0	ゲル化性大
ヘキサメタリ ン酸塩	0. 2	750	370	380	3 6 0	良 好
ノ政塩	0. 5	760	5 1 0	5 2 0	5 2 0	"
	1	7 5.0	5 2 0	5 2 0	5 1 0	"
	2	760	5 2 0	5 1 0	5 3 0	"
	3	750	5 4 0	5 4 0	5 3 0	ゲル化性大
〔不溶性ポリ リン酸塩〕	0. 5	750	370	360	3 7.0	良 好
ーリン酸塩」 不溶性メタリーン酸塩	1	755	5 3 0	520	530	"
	4	750	5 4 0	5 3 0	540	"
	5	750	5 4 0	5 4 0	5 3 Ó	ゲル化性大

第3表の結果より明らかなように、水溶性ポリ リン酸塩の場合、歯磨組成物の全重量に対し0.5 ~2重量%の範囲が好ましいことがわかる。また、30 り、チューブ内面が腐蝕され、また、7%にする 不溶性ポリリン酸塩の場合は1~4重量%の範囲 が好ましいことがわかる。

なお、通常、練歯磨の粘度は約700~1000 cp 程度が好ましいが、例えば、ピロリン酸ナト

リウムの配合量を6%にすると粘度は約2000 cp に達し、チューブからの押し出しが困難とな と、粘度の測定が不能となり、チュープ内面の腐 蝕がますます進んだ。この傾向は他の水溶性ポリ リン酸塩および不溶性ポリリン酸塩の配合量を増 加させた場合も同様であつた。